⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-215694

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和63年(1988)9月8日
C 07 H 19/ 19/		7417-4C 7417-4C		•
// A 61 K 31/ C 07 H 19/		7417—4C		
19/	067	7417-4C	審査請求 未請求	発明の数 3 (全10頁)

🛛 発明の名称

2'ーデオキシー2'(S)ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘

導体

②特 願 昭62-49540

図出 願 昭62(1987) 3月4日

②発 明 者 上 田 亨 北海道札幌市西区円山西町 8 丁目 6 − 27

⑫発 明 者 松 田 彰 北海道札幌市北区北23条西13丁目 文部省用地(番地な

し) 南新川公務員宿舎10-501号

⑫発 明 者 竹 貫 健 二 北海道札幌市白石区南郷通16丁目北2番8号

⑫発 明 者 町 田 治 彦 千葉県銚子市栄町2丁目2番地の2

⑪出 願 人 ヤマサ醬油株式会社 千葉県銚子市新生町2丁目10番地の1

明知一一一

1. 発明の名称

2′ーデオキシー 2′ (S) ーアルキルピリミ ジンヌクレオシド誘導体

2. 特許請求の範囲

1) 一般式[1]

2) 下記の第1~3工程よりなる一般式 [1]

$$\begin{array}{c}
R^{4}O \\
R^{3}
\end{array}$$

(式中、R*はアミノ基または水酸基、R*は水炭原子または低級アルキル基、R*は低級アルキル基、R*は低級アルキル基、R*は水炭原子またはリン酸残基をそれぞれ示す。)で表される 2 ′ーデオキシー 2′(S)ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体の製造法。

第1工程:

下記一般式 [II] で表される化合物の精部 2 ′位をアルキル化剤によりアルキル化し、下記一般式 [III] で表される化合物を得る工程

$$\begin{array}{c|c}
R^5 \\
\hline
ZO \\
\hline
ZO \\
\hline
ZO \\
\hline
O \\
R^2 \\
\hline
ZO \\
OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^5 \\
R^2 \\
\hline
ZO \\
OH
\end{array}$$

(式中、R*およびR*は前記と同意義であり、R* はアルコキシル基、2は保護基を示す。)

第2工程;

下記一般式 [Ⅲ] で表される化合物の糖部 2 ′位の水酸基をアシル化した後、還元剤により還元し、次いで脱保護して下記一般式 [Ⅳ] で表される化合物を得る工程

(式中、R²、R³、R°および乙は前記と同意義。)

(式中、R*はアミノ基または水酸基、R*は水素原子または低級アルキル基、R*は低級アルキル基、R*は低級アルキル基、R*は水素原子またはリン酸残基をそれぞれ示す。)で表される2′ーデオキシー2′(S)ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体またはその塩を有効成分として含有してなる抗ウィルス剤。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、新規化合物、2′ーデオキシー2′(S)ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体、その製造法およびそれを有効成分として含有してなる抗ヴィルス剤に関するものである。

〔従來の技術〕

近年、種々のウィルス感染症の病原ウィルスに 関する研究が進むにつれ、その予防薬や治療剤の 開発が注目を集めている。

従来、化学療法による抗ウィルスの剤としてイドクスウリジン、シタラビン、ビダラビン、アシクロビルが臨床に供されている(たとえば水島裕、

第3工程;

下記一般式 [IV] で表される化合物の塩基部 4 位を加水分解またはアミノ化し、所望によりさらに糖部 5′位をリン酸化することにより下記一般式 (I) で表される化合物を得る工程

(式中、R'、R'、R'、R'およびR'は前記と 同意義。)

3) 一般式〔1〕

$$\begin{array}{c}
R^1 \\
R^2 \\
R^4 O \\
R^8
\end{array}$$

宮本昭正共著、1986年版 今日の治療薬 解 説と便寛、第47~50頁、1986年3月10 日発行、南江堂参照)のをはじめ、各種の抗ウィ ルス活性ヌクレオシドの医薬としての開発が進め られている。

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、上記薬剤は抗ウィルス活性スペクトル、低吸収性、難溶解性、易分解性、薬剤耐性ウィルス株の出現、種々の副作用などにより臨床面での利用が制限されるなどの問題があるものが多い。このため、新規な抗ウィルス剤の開発が強く要望されている。

本発明はすぐれた抗ウィルス作用を有する新規な化合物を提供することを主たる目的とするものである。

(問題点を解決するための手段)

本売明者らは、抗ウィルス剤として有用な新規 化合物を開発すべく研究を重ねた結果、下記一般 式 (I) で扱される 2′ーデオキシー 2′(S) ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体が優れ た抗ウィルス活性を有していることを見い出した。 本発明は、 該知見に基づいて完成されたものであ ス.

すなわち、本発明は、一般式〔1〕

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2} \\
R^{4}O \\
R^{3}
\end{array}$$

(式中、R¹はアミノ甚または水酸基、R²は水素原子または低級アルキル基、R³は低級アルキル 核、R⁴は水素原子またはリン酸残甚をそれぞれ 示す。)で設される2′ーデオキシー2′(S) ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体または その塩に関するものである。

また、本発明は、下記の第1~3工程よりなる上記一般式 [I] で表される 2′-デオキシ-2′(S) - アルキルピリミジンヌクレオシド誘導体の製造法に関するものである。

(式中、R*、R*、R*および Z は前記と同意義。) 第 3 工程;

下記一般式 (IV) で表される化合物の塩基部 4 位を加水分解またはアミノ化し、所望によりさらに糖部 5 ′ 位をリン酸化することにより下記一般式 (I) で表される化合物を得る工程

(式中、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵は前記と 同意義。) 第1工程;

下記一般式 [II] で扱される化合物の糖部 2 ′位をアルキル化剤によりアルキル化し、下記一般式 [II] で扱される化合物を得る工程

(式中、R²およびR³は前記と同意義であり、R⁵はアルコキシル基、2は保護基を示す。)

第2工程;

下記一般式 (回) で表される化合物の糖部 2′位の水酸基をアシル化した後、還元剤により還元し、次いで脱保護して下記一般式 (IV) で表される化合物を得る工程

さらに本発明は前記一般式(I)で表される 2 ' ーデオキシー 2 ' (S) ーアルキルピリミジンヌ クレオシド誘導体またはその塩を有効成分として 含有してなる抗ウィルス剤に関するものである。

以下、本発明について詳述する。

本発明化合物である2′ーデオキシー2′(S) ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体は、前記一般式〔I〕で表されるものである。該一般式 におけるR¹、R²、R²およびR⁴は前記定義のと おりであるが、R²およびR²の低級アルキル基の 具体例としては、炭素数1~3の低級アルキル基、 さらに具体的にはメチル、エチル、プロピル、イ ソプロピルなどが挙げられる。

このような本発明化合物の代表例としては、たとえば 2'ーデオキシー 2'(S)ーメチルシチジン、 2'ーデオキシー 2'(S)ーエチルシチジン、 2'ーデオキシー 2'(S)ープロピルシチジン、 2'ーデオキシー 2'(S)ーエチルウリジン、 2'ーデオキシー 2'(S)ーイソプロリジン、 2'ーデオキシー 2'(S)ーイソプロ

ピルウリジン、2′(S)-メチルチミジン、2′(S) -エチルチミジン、2′(S) -プロピルチミジンなどのヌクレオシドおよびこれらの5′-リん酸エステルが挙げられる。

これらの本発明ヌクレオシドの中でも、一般式(I)中のR²が水素原子またはメチル基、R³がメチル基である化合物群、特に2′ーデオキシー2′(S)ーメチルシチジンおよび2′(S)ーメチルチミジンが単純ヘルペスウィルス(HSV)に対して強力な抗ウィルス活性を有している。

本発明化合物は塩の形態も包含するものであり、かかる塩としては、たとえば前記一般式 [1]の R*が水素原子である勘合には塩酸塩または硫酸塩などの酸付加塩、R*がリン酸残基である場合にはナトリウム塩、カリウム塩またはリチウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩などのアルカリ土類金属塩もしくはアンモニウム塩などの薬学的に許容される任意の塩が例示される。

本発明化合物は、新規化合物であり、上記に述べた3反応工程により製造することができる。各

(式中、R²、R⁵およびZは前記と同意義。)

すなわち、一般式(A)で数されるウリジン類の物部水酸菇を保護した後、塩基部 4 位をハロゲン化剤によりハロゲン化し、次いでこれにアルコキシドを反応させてアルコキシル基を導入し、一般式(B)化合物を得る。一般式(B)でみされる4 ーアルコキン体の糖部 3′ および 5′ 位を保護した後、糖部 2′ 位水酸 4 を酸化することによ

反応工程について以下詳細に説明する。

第1工程

本発明方法における原料化合物であるピリミジンスクレオシド誘導体は一般式(II)で設されるものである。該式中のR*およびZは前記定義のとおりであり、R*のアルコキシル基の具体例としては炭素数1~3の低級アルコキシル接、さらに具体的にはメトキシ、プロポキシルがけられる。またZの保護基としてはよものであればよく、たとえばアセチル、プロピオニンジアシルはよく、たとえばアンルルのアシル接、ベンゾイルなどのアシル接、ベングイルなどのアシル接、ベンヴァンカルでフィンションのアルキルを変表が例示できる。

本原料化合物は公知の方法を応用して合成する ことができる。たとえば次のような反応経路によ り調製することが可能である。

リ原料化合物を得ることができる。

ハロゲン化反応における水酸基の保護基としては、ハロゲン化反応の障害にならないものであれば特に限定されず、アシル基、アルキリデン基、アリールアルキル基など通常の水酸基の保護基が 適用されるが、特に酸の存在により脱離しない保護基、たとえばアシル基が好ましい。

たとえばアシル保護反応は常法によって行えばよく、一般式(A)化合物に反応溶媒(たとえばばピリジン、ピコリン、ジエチルアニリン、ジメチルホルムアミド、マセトリル、トリエチルアミンなどの単独なとは、できる・できる。とはより実施することができる・できる。

ハロゲン化反応は、不活性溶媒 (たとえば、クロロホルム、塩化チメレンなど) 中、ハロゲン化剤を作用させる方法により行うことができる。ハ

ロゲン化剤としては塩化チオニル、臭化チオニル、オキシ塩化リンなどを適用することができ、必要に応じてジメチルスルホキシドなどの有機溶媒溶被として使用してもよい。使用最は一般式(A) 化合物 1 モルに対して 1 ~ 5 モル程度である。反応は、加熱還流下で行えばよい。

アルコキシル基の導入反応は、保護基を有する一般式 (A) の4ーハロゲノ体に反応溶媒(たとえば、メタノール、エタノール、プロパノール)中でアルコキシド(たとえば、ナトリウムメトキシド、カリウムメトキシド、ナトリウムプロポキシド、カリウムエトキシド、ナトリウムプロポキシドなど)を1~5倍モル程度加熱反応させることができる。

3'位および5'位の保護基としては、前記の ハロゲン化反応で使用されるものと同一のもので よく、好ましくはシリル保護基であり、特にTI PDS基が好適である。

シリル化保 護を例にして説明すれば、シリル化 剤の使用量は一般式 (B) 化合物 1 モルに対して

できる。前記式中、ハロゲンとしては、塩穀、ヨウ※、臭湯が挙げられ、ヨウ※、臭素が好ましい。
グリニヤール試薬の具体例としては、目的とする一般式〔Ⅰ〕化合物のR³によって異なるが、臭
化メチルマグネシウム、ヨウ化メチルマグネシウム、タウムスチルマグネシウム、ヨウ化プロピルマグネシウムなどが用いられる。グリニヤール試薬の使用量は一般式〔Ⅱ〕化合物1モルに対して1~10モル、好ましくは、2~4モルである。

反応は、エーテル、エチレングリコールジメチルエーテルまたはジオキサンなど単独もしくは二 種類以上を混合した不活性溶媒中窒素あるいはア ルゴンなどの不活性ガス雰囲気下で実施し、反応 温度は冷却下、好ましくは0~-80℃である。

前述のようにして製造した一般式 [III] 化合物の単確は、通常の分離精製手段を用いればよく、たとえばエーテルと水で分配後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酸エチルなどの有機溶媒で溶出し結晶化する。なお、本工程のアルキル化反応においては、目的と

1~3モルの範囲から適宜過定でき、反応条件は前述のアシル化反応と同様の条件を採用できる。

2 ′ 位水酸基の酸化方法としては、クロム酸ーピリミジンー無水酢酸の複合体などを用いるクロム酸酸化 (A 法) もしくは、塩化オキサリルージメチルスルホキシドを用いる活性化ジメチルスルホキシドを用いる活性化ジメチルスルホキシド酸化 (B 法) などを採用することができる。 反応はA 法の場合ー10℃~窒温、B 法の場合ー10~~70℃で1~10当量の酸化剤の存在下に実施することができる。

前述のようにして製造される原料化合物は、通常の分離精製手段を用いればよく、たとえば溶媒を쮬去後、カラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン等の適当な有機溶媒にて結品化する。

本発明方法の第1工程は原料化合物の2'位をアルキル化剤によりアルキル化する反応工程である。 本工程におけるアルキル化剤としては一般式 R³ Mg X (式中、R³ は前記と同意義、X はハロゲ

ンを示す。) で表されるグリニヤール試薬が使用

するリポフラノシル誘導体のほかにアラビノフラ ノシル誘導体も副生成するが、これらはシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーなどで容易に分離す ることができる。

第2工程

本発明方法の第2工程は、一般式 [II] 化合物の2′位水酸基をアシル化した後、還元剤を用いて還元し、次いで脱保護することにより実施される。

2′位のアシル化反応は第1工程の原料化合物 の調製において説明したアシル化反応と同様に行 えばよい。

透元反応における遠元剤としは、有機スズ水系 化物が好ましく、たとえば、水素化トリーnーブ チルスズ、水素化トリフェニルスズなどが用いら れる。遠元剤の使用量は一般式 [II] 化合物 1 モ ルに対して 1 ~ 3 モルが用いられる。

還元反応は、トルエンなどの有機溶媒中、アゾ ジイソブチロニトリルまたはジーnーブチルペル オキシドなどの触媒の存在下で還元剤を反応させ て行い、反応温度は50~150℃が好ましい。

遠元反応後の脱保設は、使用した保護基に応じた た 危性加水分解、アルカリ性加水分解、フッ化ア ンモニウム処理、接触還元などの通常の処理を適 宜選択して行えばよい。

このようにして合成される一般式 [N] 化合物は、通常のシリカゲルカラムクロマトグラフィー等にて単離することができる。

第3工程

目的物として本発明化合物のR¹がアミノ基の ものを得る場合には、一般式 (IV) 化合物をアミ ノ化反応に付し、R¹が水酸基であるものを得る 場合には加水分解反応に付す。

アミノ化反応は常法に従って行えばよく、たとえば封管中でメタノール性アンモニアを一般式 [IV] 化合物に反応させることにより行うことができる。反応温度は50~150℃である。

加水分解反応も、常法に従って行えばよく、特に酸性加水分解が好ましい。

また、一般式〔1〕中R⁴がリン酸残基である

ィルス(HSV)に対して抗HSV作用を示し、 これらを有効成分とする本発明薬剤は単純ヘルペ スウィルス感染症の治療の場で用いられる。

本発明薬剤の有効成分である本発明化合物の投与量は、患者の重額度、薬物に対する忍容性などにより異なり、最終的には医師の判断により決定されるべきものであるが、通常成人1日当り 0.1~10g、好ましくは0。2~5gであり、これを1回または分割して投与する。投与方法は投与ルートに適した任意の形態をとることができる。

本発明薬剤は任意慣用の製剤方法により投与用に調製することができる。したがって、本発明薬剤は人体医薬として好適な一般式 [1] で表される 2'ーデオキシー 2'(S)ーアルキルピリミジンヌクレオシド誘導体を含有する製剤組成物を包含するものである。

このような組成物は任意所要の製薬用担体または補助剤により慣用の方法で投与に供される。

たとえば経口投与用の組成物製剤である場合に は、消化管からの吸収に好適な形態で提供され、 化合物の製造を目的とする場合には、上述のアミノ化反応もしくは、加水分解反応終了後、オキシ塩化リン、テトラクロロピロリン酸などの通常のヌクレオシドの5~位の選択的リン酸化に使用するリン酸化剤と反応させて常法により遊離酸型または塩型の目的化合物を得ることができる。

このようにして合成される本発明化合物は、一般のヌクレオシド、ヌクレオチドの単離精製に使用されている方法を適宜組み合わせて分離精製ですることができる。たとえば、ヌクレオシド体(一般式〔I〕のR・が水洗原子)の場合には溶媒で去後、エタノール等の適当な符ることももはよりの場合にはイオン交換樹脂などのがリン酸残なりのようにはイオン交換樹脂などのがイオン吸染がリンを残りのようにはイオン交換樹脂などのがイオン吸染がある。というスクロマトグラフィーなどにより精製し、必要に応じて塩型として得ることもできる。

本発明化合物またはその塩は、単純ヘルペスウ

錠剤、カプセル剤、散剤、糖衣錠、顆粒剤など固

また、注射投与用の組成物製剤を調製する場合

どの隠濁化剤、乳化剤、p-ヒドロキシ安息香酸

メチル、p~ヒドロキシ安息香酸プロピル、ソル

ピン酸などの防腐剤を用いることができる。

は、本発明の有効成分である本発明化合物に必要によりpH調整剂、投衡剂、安定化剤、保存剤、可溶性化剤などを添加し、常法により、皮下、筋肉内、静脈内注射剤とする。

(発明の効果)

以下に、本発明薬剤の有効成分である一般式 (I) 化合物の抗HSV作用についての試験方法 および結果を以下に述べる。

試験方法

A. ヒト胎児肺由来細胞をイーグルMEM培地 (10%準胎児血清添加)で雑代培養する。

B. 上記継代培養したものを親培發とし、これを 2 倍に希釈した細胞隠渦液を150 μ/ ウェルの 割合で96穴ミクロウェルに播き、炭酸ガスイン キュペーター内で37℃、4~5日間培養する。 C. 培養液を捨て、50%組織培養感染量の100 ~320倍(100~320TCID。のHS Vタイプ1(HSV-1)VR3株またはHSV タイプ2(HSV-2)MS株を接種する。37 ℃、1時間インキュペートした後、ウィルス被は

限定されるものではない。

実施例 1 2'-デオキシー2'(S)-メチ
 ルシチジン(一般式(I)、R'=
 NH₄, R'=H, R'=CH₃, R'
 = H)の単酸塩の製造

1) 4 - O - エチルウリジン (一般式 (B), R²H, R⁵ = O C₂ H₅) の合成

括て、適当濃度の被験化合物を含むイーグルMEM時地(2.5%血清添加)を加えて37℃で培養する。被験化合物は通常100~1個/配の範囲で0.5 log 1 0 倍段階希釈して試験に供す。
D.2~3日間培養後、被験化合物を含まない対
感がウィルス感染により完全に細胞が変性した時点で顕微鏡下各ウェルの細胞変性効果(CPE)の程度を観察し、スコアー0~4をつける。

E. CPEを50%以上阻止 (CPEスコア2以下) する最少濃度を被験化合物の最少有効濃度 (MIC) とする。

試驗結果

被	験 化	比 合	物	М	I	С	(μg / m2)
R¹	Rª	R,	R *	нѕ	v –	1	H S V - 2
N II 2	н	CH3	н	1	. 0		1 0
011	CH,	CH,	н	3	2		3 2

実施例

以下に本発明の実施例をあげて本発明について 具体的に述べるが、本発明は何らこれらによって

融点:136~137.5℃

元 渋 分 析 値 : C、, H、, N z O s・1/3 H z O と し て

計算值 C:46.97, H:6.09, N:

9.96,O:36.98

実測値 C:46.91, H:6.02, N:

9.98,0:37.09

2) 1 - (3,5-TIPDS-β-D-エリスロペントフラン-2-ウロシル) - 4-エトキシ-2-ピリミジノン(一般式(II),R*=H,R*=OC₂H₅,Z(3')-Z(5')=TIPDS)の合成

4-O-エチルウリジン7.04gをピリジン80mに溶解させ、氷冷してから1,1,3,3-ジクロロテトライソプロピルジシロキサン9.57gを加え、室温で4時間30分損拌反応させた。氷水を加え、溶媒を留去し、残渣をクロロホルムー水で分配し、クロロホルム房を乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラム(10×130cm)に吸着させ、40%酢酸エチルーへキサンで溶出された部分を集めて濃縮し、3′,5′-TI

PDS体12.3gを得た。

次に塩化オキサリル2.7mを塩化メチレン 40mに溶解させ、-70℃に冷却した。これに アルゴン気流下、塩化メチレン20mに溶解させ たジメチルスルホキシド4.8mを20分間かけ て滴下し、その後30分間投拌した。これに塩化 メチレン50mに溶解させた上記3′,5′-T IPDS体(12.3g)を滴下し、-70℃で 2時間撹拌した後、トリエチルアミン20mを加 えてさらに1時間撹拌した。この反応被を室温に 戻し、水を加えて分配し、塩化メチレン層を分取 して溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルに溶解させ、 水と分配した。酢酸エチル剤を濃縮乾固し、シリ カゲルカラム (5×28ca) に吸着させ、20% 酢酸エチルーnーヘキサンで溶出される目的物質 を含む画分を集め、溶媒留去後n-ヘキサンから 結晶化して目的物質10.2g(収率72.1%) を得た。

融点:157.5~159℃ 元素分析:C_{2.4}H_{3.8}N₂O₇Si₂として

0.825g (収率40%) を得た。

胜点:179~180.5℃

元寿分析:C24H44N2O,Si2として

計算値 C:54.51, H:8.39, N:5.30 実測値 C:54.39, H:8.32, N:5.17 なお上記シリカゲルカラムにおいて20%酢酸 エチルーnーヘキサン溶出画分からは目的物の異 性体(アラビノフラノシル誘導体)が得られた。 4)4-0-エチルー2′(S)-メチルー2′ ーデオキシウリジン(一般式(N)、R²=

H, R³=CH,, R°=OC, H。」の合成上記で得られた3′, 5′-TIPDS-2′
-メチルリポフラノシル体550 mをアセトニトリル10mに溶解させ、ジメチルアミノピリジン244 mを加え、さらにクロロメチルオキサリル138 mを加えて室温で5分間撹拌した。少量のメタノールを加え、酢酸エチルと炭酸ソーダ水溶液で分取し、有機層を減圧濃縮乾固した。残渣をトルエン10mに溶解させ、100℃に加熱し、これにトルエン5muに溶解した水粉化トリーn-

計算値 C:53.87, H:7.86, N:5.46
実測値 C:53.73, H:7.87, N:5.57
3) 1 - (2-メチル-3,5-O-TIPDS
-β-D-リポフラノシル) -4-エトキシ
-2-ピリミジノン (一般式 (m) , R*=
H, R³=CH, R⁵=OC₂H₄, Z (3¹)
-Z (5¹) = TIPDS) の合成

上記の3′、5′ーTIPDS体2gをででいるが、5′ーTIPDS体2gをででいるのでは、1PDS体2gをででいるのでは、1PDS体2gをででいるのでは、1PDS体2gにはないが、1PDSk2gにはないが、1PDSk

ブチルスズ1・5当量および2・2′ーアゾビスイソブチロニトリル触媒量をアルゴン気流下で滴下した。そのまま1時間反応させた後、減圧濃縮乾固し、シリカゲルカラム(2・4×28 cm)に吸着させた。10% 酢酸エチルーnーへキサンで溶出される画分を集めて渡縮乾固した。残化トリーnーブチルアンモニウム2・2当量加え、・金畑で10分間撹拌した。これを酢酸で中和し、少量で10分間撹拌した。これを酢酸で中和し、少量で10分間撹拌した。これを酢酸で中和し、少量のシリカゲル粉末を加えて渡縮乾固し、シリカゲルカラム(2・4×13 cm)の上に収せ、5%エタノールークロロホルム溶出画分を集めて渡縮し、9ノールークロロホルム溶出画分を集めて渡縮し、10物の結晶130 cm(収率49.2%)を役た。

融点:148~149℃

計算値 C:53.33, H:6.71, N:10.36 実測値 C:53.21, H:6.71, N:10.28

5) 2′ ーデオキシー 2′ (S) ーメチルシチジン (一般式 (I), R¹=NH,, R²=H,
 R³=CH,, R⁴=H)の塩酸塩の合成

水冷下メタノールにアンモニアガスを飽和させ、これを20m2とり、上記の4-0-エチル-2′-(S)メチル体100mgを加えて溶解させ、封管中100℃で2日間反応させた。徐冷後波圧濃縮し、2規定の塩酸0・25mlを加え、さらにエタノールを加えて波圧濃縮乾固し、エタノールより結晶化して目的物78mg(収率75・9%)を得た。

融点:167~169℃

元 浜 分 析: C₁₀ II₁ x N₂ N₃ O₄·HC1·1/4 H₂ O と し て 計算値 C: 42.56, H: 5.71, N: 14.88 実調値 C: 42.86, H: 5.79, N: 14.52 実施例 2 2′ーデオキシー2′(S)ーエチ

<u>ルシチジン〔一般式〔1〕, R¹=</u>
NH₂, R²=H, R³=C, H₃, R⁴
=H] の塩酸塩の製造

上記実施例1のアルキル化の工程において臭化 メチルマグネシウムの代わりに臭化エチルマグネ シウムを使用し、次いで順次同じ試薬で反応を行 わせ同様に処理することにより2′ーデオキシー

ド 5 0 戸を加え、室温で1 7 時間 批拌した。これを1 規定の塩酸で中和し、折出する塩を濾別後濾液を濃縮乾固した。残渣をシリカゲルカラム(3 × 2 5 cm)で特製し、エタノールから結晶化して目的物1、8 6 g (収率 6 5、1%)を得た。

融点:143~144℃

計算值 C:50.34, H:6.34, N: 9.78, O:33.54

奖湖值 C:50.22, H:6.33, N: 9.76, O:33.69

2) 1 - (3,5-O-TIPDS-β-D-エリスロペントフラン-2-ウロシル) - 4-エトキシ-5-メチル-2-ピリミジノン(一般式 (II), R²=CH,, R⁵=OC, H,, Z(3')-Z(5')=TIPDS)の合成

上記4-O-エチル体 6.0gを実施例 1と同様に 1, 1, 3, 3-ジクロロテトライソプロピルジロキサン、次いで塩化オキサリルージメチル

2′ - (S) - エチルシチジンの塩酸塩を得ることができた。

融点:167~168℃

元業分析: C., H., N, O4・HC1・1/2 H, Oとして 計算値 C:43.89, H:6.36, N:13.96 実測値 C:43.92, H:6.39, N:14.00

R'=CH, R'=H) の製造

4 - O - エチル - 5 - メチルウリジン [一般式(B), R² = C H₃, R⁵ = O C₂ H₃] の合成

5 ーメチルウリジン 2 . 5 8 g をアセトニトリル4 0 ㎡に溶解させ、ジメルアミノピリジン12 .5 元、無水酢酸 3 . 8 ㎡を加えて室温で 1 時間反応させ、減圧濃縮乾固した。残液をクロロホルム5 0 ㎡に溶解させ、ジメチルホルムアミド 0 . 5 ㎡ および塩化チオニル 8 . 0 ㎡を加え、8 時間還流した。溶媒を留去し、残渣をエタノール 2 0 ㎡に溶解させ、氷冷後 1 規定のナトリウムエトキシ

スルホキシドを反応させ、同様に処理して概記の 化合物 8 . 5 1 (8 4 . 6 %) を得た。

融点:109~111℃

元 素 分 析 : C2 + H + 2 N 2 O 7 Siz と し て

計算值 C:54.74, H:8.04, N:5.34 実測値 C:54,54, H:8.03, N:5.29

3) 1-(2-メチル-3,5-O-TIPDS
-β-D-リポフラノシル)-4-エトキシ
-5-メチル-2-ピリミジノン(一般式
(皿), R²=CH₂, R³=CH₃, R⁵=O
C₂H₄, Z(3')-Z(5')=TIPDS)
の合成

上記で得られた化合物3.7gを実施例1と同様に臭化メチルマグネシウムと反応させ、同様に処理して想記化合物1.38g(収率36.1%)を得た。

融点:182~183℃

元素分析: Caslian NaO, Sizとして

計算値 C:55.32, H:8.54, N:5.16 実測値 C:55.19, H:8.54, N:5.40 ン (一般式 (N), R³ = CH,, R³ = CH,, 物 6 3 mg (収率 7 3 . 6 %) を 符た。 R⁵=OC₂H₅)の合成

上記で得られた化合物340gを実施例1と同 様に順次クロロメチルオキサリル、水罴化トリー n - ブチルスズ、2,2′ - アゾピスイソブチロ ニトリル、次いでフッ化トリーn-ブチルアンモ ニウムと反応させ、同様に処理して目的化合物 10.5 吨 (収率64.6%) を得た。

融点:183~185℃

元素分析: C1, H2, N2Osとして

計算値 C:54.92, H:7.09, N:9.85 実測値 C:54.89, H:7.08, N:9.74 5) 2′(S)-メチルチミジン [一般式 [I], $R^{1} = OH$, $R^{2} = CH$, $R^{3} = CH$, $R^{4} =$ H〕の合成

上記で得られた化合物95gを水5型エタノー ル1吨の混合溶媒に溶解させ、カチオン交換樹脂 ダウエックス50 (H+型) 1 gを加え、室温で 4時間撹拌した。樹脂を濾別後、滤液を濃縮乾固

全 最	1000
ステアリン酸カルシウム	2 g
ポリビニルピロリドン	3 g
カルポキシセルロース	2 O g
コーンスターチ	6 5 g
2′ (S) - メチルチミジン	10 g

常法により1錠100gの錠剤を調製する。錠 割1 錠中、2′(S) - メチルチミジンを10 w を含有する。

実施例 6 散剤、カプセル剤

	-01-						٦	_	^	,	_
結晶セルロース									8 ()	g
_ ,	•		-	-		-					-

2'デオキシー2'(S)メチルシチジン塩酸塩

両粉末を混合して散剤とする。 また散剤100 或を5号のハードカプセルに充填してカプセル剤 とする.

特許出願人 (677)ヤマサ醤油株式会社

4) 4 - O - エチルー 2′ (S) - メチルチミジ し、エタノール - n - ヘキサンより結晶化し目的

随点:179~180℃

元 崇 分 析 : C,, H, , N, O, と し て

計算値 C:51.56, H:6.29, N:10.93 奖測值 C:51.49, H:6.26, N:11.04 実施例 4 <u>2′(S)-メチルチミジン-5′</u>

- リン酸の製造

2′ (S) - メチルチミジン2.56gをトリ メチルリン酸60mへ加えて氷冷し、これに1.83 gのオキシ塩化リンを滴下し、さらに 1 時間撹拌 する。この反応被を8gの炭酸水素ナトリウムを 含む100gの氷冷中へ注加し、そのまま1時間 撹拌し、これにエーテル100 配加えて分配する。 水圀を濃縮し、アニオン交換樹脂ダウエックス1 (ギ酸型) へ吸着させ、1モルのギ酸溶液で溶出 し、目的物質を含む画分を集め濃縮し、凍結乾燥 して、2′(S) - メチルチミジン- 5′ - リン 酸を得る。

実施例 5 錠剂

20 g